### **DialogIP**

New imidazol-2-yl-oxy-alkanoic acids - are pharmaceuticals with antithrombotic, antiinflammatory, anti-atherosclerotic, and lipid level reducing properties

Patent Assignee: NATTERMANN & CIE GMBH A

Inventors: BREKLE A; HOFF E; LAUTENSCHL H H; PROP G; WELTER A

### **Patent Family**

Patent Number	Kind	Date	<b>Application Number</b>	Kind	Date	Week	Туре
DE 3504677	A	19860814	DE 3504677	Α	19850212	198634	В

Priority Applications (Number Kind Date): DE 3504677 A (19850212)

#### **Patent Details**

Patent	Kind	Language	Page	Main	IPC	Filing	Notes
DE 3504677	A		39				

#### Abstract:

DE 3504677 A

Imidazol-2-yl oxyalkanoic acids and their derivs. of formula (I) are new. In (I) the sum of m+n = 0-9. R1, R2 and R3 = each H, opt. branched, opt. cyclic 1-6C alkyl, Ph or substd. Ph of formula C6H3R7R8, or aralkyl such as benzyl, phenylethyl; R4 and R5 = each H, Ph or 1-9C alkyl; R6 = H, an alkali ion or opt. branched 1-6C alkyl; R7 and R8 = each H, halogen, 1-3C alkyl, CF3 or 1-3C alkoxy or together form methylene dioxy. Cpds. where R4 = R5 = H at the same time as R1, R2 and R3 are the same or different Ph or opt. substd. Ph gps. are excluded from the invention.

USE/ADVANTAGE - (I) have pharmacological properties and can be used esp. in the treatment of diseases associated with thromboembolim, inflammations, atherosclerosis and disorders of lipid metabolism. Suitable doses are 10-500 mg. pref. taken 2-3 times daily.

Derwent World Patents Index © 2003 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 4716040

THIS PAGE BLANK (USPTO)

® BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

① Offenlegungsschrift① DE 3504677 A1

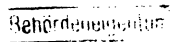
(5) Int. Cl. 4: C 07 D 233/70 A 61 K 31/415



DEUTSCHES PATENTAMT

(2) Aktenzeichen: P 35 04 677.5 (2) Anmeldetag: 12. 2.85

Offenlegungstag: 14. 8.86



① Anmelder:

A. Nattermann & Cie GmbH, 5000 Köln, DE

② Erfinder:

Lautenschläger, Hans-Heiner, Dr.; Welter, André, Dr., 5024 Pulheim, DE; Brekle, Axel, Dr., 4800 Bielefeld, DE; Prop, Gerrit, Dr., 5024 Pulheim, DE; Hoff, Eduard, 5090 Leverkusen, DE

Neue Imidazol-2-yloxyalkansäuren und ihre Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Präparate

Die Erfindung betrifft neue Imidazol-2-yloxyalkansäuren der allgemeinen Formel I

sowie ihre Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Prāparate.

Anmelder:

A. Nattermann & Cie. GmbH Nattermannallee 1, 5000 Köln 30

10 Titel:

Neue Imidazol-2-yloxyalkansäuren und ihre Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Präparate

15

Patentansprüche

1. Imidazol-2-yloxyalkansäuren und ihre Derivate der allgemeinem Formel I

20

$$\begin{array}{c|c}
R^{1} & N & R^{4} \\
R^{2} & N & O-(CH_{2})_{m} - C-(CH_{2})_{n} - COOR^{6}
\end{array}$$
I

25

30

worin die Summe aus m + n eine ganze Zahl von 0-9 ist,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  ${
m R}^3$  gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes oder cyclisches Alkyl mit 1-6 Kohlenstoffatomen, Phenyl oder substituiertes Phenyl

$$-\left( \bigcirc \right)_{\mathbb{R}^{8}}^{\mathbb{R}^{7}}$$

sowie Aralkyl, wie z.B. Benzyl, Phenylethyl bedeuten, 35 die Reste  $\mathbb{R}^7$  und  $\mathbb{R}^8$  gleich oder verschieden sein können

- und unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen,  $C_{1-3}$ -Alkyl, Trifluormethyl,  $C_{1-3}$ -Alkoxy oder zusammen

  Methylendioxy darstellen,  $R^4$  und  $R^5$  gleich oder voneinander verschieden sind und entweder ein Wasserstoffatom, einen Phenylrest oder einen Alkylrest mit 1-9

  Kohlenstoffatomen darstellen,  $R^6$  Wasserstoff, ein Alkaliion oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1-6 Kohlenstoffatomen bedeutet; ausgenommen von der Erfindung sind Verbindungen mit  $R^4 = R^5 = H$ , wenn

  die Reste  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  gleich oder voneinander verschieden Phenyl oder substituiertes Phenyl bedeuten.
- Imidazol-2-yloxyalkansäuren gemäß Anspruch 1, Formel I, worin m = 0 und n eine ganze Zahl von 0-9 ist, während R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> gleich oder voneinander verschieden sein können und unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes bzw. cyclisches Alkyl mit 1-6 Kohlenstoffatomen, Benzyl, Phenyl oder substituiertes Phenyl

$$-\sqrt{\bigcirc}$$
  $\mathbb{R}^7$ 

bedeuten, wobei die Reste R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> gleich oder voneinander verschieden sind und unabhängig voneinander Wasserstoff, Fluor, Chlor, Trifluormethyl, Methyl, Ethyl, propyl, Isopropyl, Methoxy, Ethoxy oder zusammen Methylendioxy bedeuten, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> entweder gleich – und Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellen – oder verschieden sind, wobei R<sup>4</sup> ein Wasserstoffatom ist und R<sup>5</sup> ein Alkylrest mit 1-9 Kohlenstoffatomen, R<sup>6</sup> Wasserstoff, ein Alkaliion, insbesondere Natrium oder Kalium, oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, Butyl, Hexyl oder einen Benzylrest bedeutet.

- 3. Imidazol-2-yloxyalkansäuren gemäß Anspruch 2, wobei bezüglich der Reste R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> Wasserstoff, Fluor, Chlor, Trifluormethyl, Methyl, Methoxy und Methylen-dioxy und bezüglich des Restes R<sup>6</sup> Wasserstoff, Natrium, Methyl und Ethyl besonders bevorzugt sind.
  - 4. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I gemäß den Ansprüchen 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß man ein 4-Imidazolin-2-on der allgemeinen Formel II

worin R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> die in Formel I angegebenen Bedeutungen besitzen, in einem indifferenten organischen Lösungsmittel durch Zusatz einer Hilfsbase wie z.B.

Alkalihydrid, -alkoholat oder Li-organischer Verbindungen in das Alkalisalz überführt und dieses mit einem Alkylierungsmittel der allgemeinen Formel III

$$X-(CH_2)_{m}^{R^4}$$
 $C-(CH_2)_{n}^{-COOR^6}$ 
III

25

30

35

10

worin m, n, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> die in Formel I angegebenen Bedeutungen besitzen und X ein Halogen, Tosyloxyrest oder ähnliche Abgangsgruppe darstellt, umsetzt. Die erhaltenen Ester der Formel I können z.B. durch Reaktion mit einem Alkalihydroxid in wässrigen, wässrig-organischen oder organischen Reaktionsmedien, wie z.B. Wasser, Alkoholen oder Ethern oder deren Mischungen, in die entsprechenden Alkalisalze der Formel I und durch nachfolgenden Zusatz einer Mineralsäure in die Säuren der Formel I überführt werden. Umgekehrt lassen sich aus den Säuren der Formel I durch Behandeln mit den ent-

- sprechenden Alkoholen ggf. unter Zusatz eines Kondensationsmittels oder durch Umesterung die Ester der
  Formel I herstellen. Die Ester der Formel I werden auch
  erhalten, wenn die Alkalisalze der Formel I mit entsprechenden Alkylierungsmitteln ggfs. in einem indifferenten Lösungsmittel alkyliert werden.
- 5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I gemäß den Ansprüchen 1-3, dadurch gekennzeichnet, daß man die Ausgangsverbindungen II mit Halogenüberträgern in die 2-Halogenimidazole der Formel IV

$$\begin{array}{c|c}
R1 & N \\
R^2 & N \\
R & 3
\end{array}$$

20

25

30

35

überführt, worin Y ein Chlor- oder Bromatom ist und  $\mathbb{R}^1$ ,  $\mathbb{R}^2$ ,  $\mathbb{R}^3$  die in Formel I angegebenen Bedeutungen haben, und die Zwischenverbindungen IV nachfolgend mit einem Salz der Formel V

$$R^{9}O-(CH_{2})_{m}-C-(CH_{2})_{n}-COOR^{9}$$
 v

worin m, n,  $R^4$  und  $R^5$  die in Formel I angegebenen Bedeutungen haben und  $R^9$  ein Alkali- oder Erdalkalikation ist, in einem indifferenten organischen Lösungsmittel behandelt.

6. Pnarmazeutische Präparate, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Verbindung der Formel I gemäß den Ansprüchen 1-3 als Wirkstoff im Gemisch mit üblichen pharmazeutischen Hilfs- und Trägerstoffen enthalten.

Anmelder:

A. Nattermann & Cie. GmbH Nattermannallee 1, 5000 Köln 30

10 Titel: Neue Imidazol-2-yloxyalkansäuren und ihre Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese enthaltende pharmazeutische Präparate

15

20

# Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Imidazolyloxyalkansäuren und ihre Derivate mit wertvollen pharmakologischen Eigenschaften sowie Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Wirkstoff in Arzneimitteln. Sie können insbesondere zur Behandlung von thromboembolischen, entzündlichen, atherosklerotischen und mit dem Lipidstoffwechsel zusammenhängenden Krankheiten eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen entsprechen der allge-25 meinem Formel I

30 
$$R^{2} \xrightarrow{N}_{R^{3}} O-(CH_{2})_{m} - C-(CH_{2})_{n} - COOR^{6}$$
 I

worin die Summe aus m+n eine ganze Zahl von 0-9 ist, während  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  gleich oder verschieden sein können und unabhängig voneinander Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes bzw. cyclisches Alkyl mit 1-6 Kohlenstoffl atomen, Phenyl oder substituiertes Phenyl

$$-\left(O\right)_{R^8}^{R^7}$$

5

25

sowie Aralkyl, wie z.B. Benzyl, Phenylethyl, bedeuten. Die Reste  $\mathbb{R}^7$  und  $\mathbb{R}^8$  können gleich oder verschieden sein und unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogen, C<sub>1-3</sub>-Alkyl, Trifluormethyl,  $C_{1-3}$ -Alkoxy oder zusammen Methylendioxy darstellen, wobei neben Wasserstoff als Reste Methyl, Ethyl, n- oder Isopropyl, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy besonders in Betracht kommen. Die Reste  ${ t R}^4$  und  ${ t R}^5$  sind gleich oder voneinander verschieden und stellen entweder ein Wasserstoffatom, einen Phenylrest oder einen Alkylrest mit 1-9 Kohlenstoffatomen dar. R<sup>6</sup> 15 bedeutet Wasserstoff, ein Alkaliion oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylgruppe mit 1-6 Kohlenstoffatomen wie z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, ter.-Butyl, Hexyl oder einen Benzylrest, wobei die Reste Methyl bzw. Ethyl als Alkylreste bevorzugt sind. 20

Von der Erfindung ausgenommen sind Verbindungen mit  $R^4 = R^5 = H$ , wenn die Reste  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  gleich oder voneinander verschieden Phenyl oder substituiertes Phenyl bedeuten.

Erfindungsgemäße Verbindungen sind beispielsweise

4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxyessigsäure

3-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure

4-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure

5-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure

6-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-capronsäure

7-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure

8-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure

9-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-pelargonsäure

10-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-caprinsäure

```
11-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure
       1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxyessigsäure
    3-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-propion-
                                                      säure
    4-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-butter-
5
    5-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-valerian-
                                                      säure
    6-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-capron-
                                                      säure
10
    7-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-önanth-
    8-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-capryl-
    9-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-pelargon-
15
                                                       säure
    10-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprin-
                                                       säure
    11-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-undecan-
                                                       säure
20
        1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxyessigsäure
     3-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
     4-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure
     5-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure
     6-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-capronsäure
25
     7-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
     8-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
     9-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-pelargonsäure
    10-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprinsäure
    11-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure
 30
         1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxyessigsäure
      3-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
      4-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure
      5-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure
      6-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-capronsäure
 35
      7-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
```

```
1
    8-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
    9-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-pelargonsäure
   10-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprinsäure
   11-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure
5
       4,5-Dimethyl-l-phenyl-imidazol-2-yloxyessigsäure
    3-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
    4-(4,5-Dimethyl-l-phenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure
    5-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure
    6-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-capronsäure
10
    7-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
    8-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
    9-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-pelargonsäure
   10-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-caprinsäure
   11-(4,5-Dimethyl-1-phenyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure
15
       1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxyessigsäure
    3-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
    4-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure
    5-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure
    6-(l-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-capronsäure
20
    7-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
    8-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
    9-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-pelargonsäure
   10-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprinsäure
   11-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure
25
        1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxyessigsäure
    3-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
     4-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure
     5-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure
     6-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-capronsäure
    7-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
30
     8-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
     9-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-pelargonsäure
    10-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-caprinsaure
    11-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure
35
```

```
7-(4,5-Diphenyl-1-ethyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
  8-(4,5-Diphenyl-1-ethyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
  7-(1,4-Diphenyl-5-methyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
  8-(1,4-Diphenyl-5-methyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
  7-(1,5-Diphenyl-4-isopropyl-imidazol-2-yloxy)-önanthsäure
  8-(1,5-Diphenyl-4-isopropyl-imidazol-2-yloxy)-caprylsäure
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-capronsäure
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-pelargonsäure
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-caprinsäure
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure
   2-[1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy]-
                                               caprinsäure
15
   2-[4,5-Diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-2-yloxy]-
                                               caprinsäure
    2-[4,5-Diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-2-yloxy]-
                                               caprinsäure
    2-[4,5-Diphenyl-1-(2-fluorphenyl)-imidazol-2-yloxy]-
                                                caprinsäure
    2-[4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy]-
                                                caprinsäure
    2-[4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy]-
                                                caprinsäure
25
    2-[4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy]-
                                                caprinsäure
     2-[1,4,5-Tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-yloxy]-caprin-
     2-[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy]-
                                                 caprinsäure
     2-[4,5-Diphenyl-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-imidazol-
                                           2-yloxy]-caprinsäure
     2-[4,5-Diphenyl-1-(3-trifluormethylphenyl)-imidazol-2-
                                             yloxy-caprinsäure
 35
```

```
2-Phenyl-2-(1,4,5-triphenyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
   2-[1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy]-2-
   phenyl-propionsäure
   2-[4,5-Diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-2-yloxy]-
   2-phenyl-propionsäure
   2-[4,5-Diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-2-yloxy]-2-
   phenyl-propionsäure
   2-[4,5-Diphenyl-1-(2-fluorphenyl)-imidazol-2-yloxy]-2-
   phenyl-propionsäure
   2-[4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy]-2-
   phenyl-propionsäure
   2-[4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy]-
   2-phenyl-propionsäure
   2+Phenyl-2-[1,4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-yloxy]-
15
   propionsäure
   2-[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy]-
   2-phenyl-propionsäure
   2-[4,5-Diphenyl-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-imidazol-2-
   yloxy]-2-phenyl-propionsäure
   2-[4,5-Diphenyl-1-(3-trifluormethylphenyl)-imidazol-2-
   yloxy -2-phenyl-propionsäure
   2-(4,5-Diphenyl-l-methyl-imidazol-2-yloxy)-2-methyl-
                                               propionsäure
   2-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-2-methyl-
25
                                               propionsäure
   2-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-2-methyl-
                                               propionsäure
   2-(4,5-Diphenyl-l-ethyl-imidazol-2-yloxy)-2-methyl-
                                               propionsäure
   2-(1,4-Diphenyl-5-methyl-imidazol-2-yloxy)-2-methyl-
                                               propionsäure
   2-(1,5-Diphenyl-4-isopropyl-imidazol-2-yloxy)-2-methyl-
                                               propionsäure
   2-Methyl-2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-propionsäure
   2-[1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy]-2-
                                         methyl-propionsäure
```

- 2-[4,5-Diphenyl-l-(4-methoxyphenyl)-imidazol-2-yloxy]-2methyl-propionsäure 2-[4,5-Diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-2-yloxy]-2methyl-propionsäure 2-[4,5-Diphenyl-1-(2-fluorphenyl)-imidazol-2-yloxy]-2methyl-propionsäure 2-[4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy]-2methyl-propionsäure 2-[4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy]-2methyl-propionsäure 2-[4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy]-2-methyl-propionsäure 2-Methyl-2- 1,4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-yloxy]propionsäure 2-[1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy]-2-methyl-propionsäure 2-[4,5-Diphenyl-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-imidazol-2yloxy]-2-methyl-propionsäure 2-[4,5-Diphenyl-1-(3-trifluormethylphenyl)-imidazol-2yloxy]-2-methyl-propionsäure 20 2-Methyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-caprylsäure 3-Methyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-caprylsäure 2,2-Dimethyl-5-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-valerian-2,2-Dimethyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-caprylsäure 3,3-Dimethyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-capryl-2,3-Dimethyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-capryl-30  $8-\sqrt{1-(4-Chlorphenyl)-4.5-diphenylimidazol-2-yloxy7-2-}$ methyl-capryļsäure 8-/1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenylimidazol-2-yloxy/-3-
  - 35

methyl-caprylsäure

```
8-\sqrt{1-(4-Chlorphenyl)-4}, 5-diphenylimidazol-2-yloxy <math>7-2, 2-
  dimethyl-caprylsäure
  8-/1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenylimidazol-2-yloxy/-3,3-
  dimethyl-caprylsäure
  8-/1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenylimidazol-2-yloxy/-2,3-
  dimethyl-caprylsäure
  5-/1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenylimidazol-2-yloxy/-2,2-
  dimethyl-valeriansäure
  8-[4,5-Diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-2-yloxy[7-2-
   methyl-caprylsäure
   8-\sqrt{4}, 5-Diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-2-yloxy\sqrt{7}-3-
   methyl-caprylsäure
   2,2-Dimethyl-8-24,5-diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-
   2-yloxy/-caprylsäure
   3,3-Dimethyl-8-\angle4,5-diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-
   2-yloxy7-caprylsäure
   2,3-Dimethyl-8-\sqrt{4},5-diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-
   2-yloxy7-caprylsäure
   2,2-Dimethyl-5-24,5-diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol-
20
   2-yloxy/-valeriansäure
   8-\sqrt{4}, 5-Diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-2-yloxy\sqrt{2}-2-
   methyl-caprylsäure
   8-74,5-Diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-2-yloxy7-3-
   methyl-caprylsäure
25
   2,2-Dimethyl-8-24,5-diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-
   2-yloxy7-caprylsäure
   3,3-Dimethyl-8-24,5-diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-
   2-yloxy/-caprylsäure
   2,3-Dimethyl-8-\sqrt{4},5-diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-
30
   2-yloxy/-caprylsäure
   2,2-Dimethyl-5-/4,5-diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol-
   2-yloxy/-valeriansäure
   8-/4,5-Diphenyl-1-(4-fluorphenyl)-imidazol-2-yloxy/-2-
   methyl-caprylsäure
```

8-[4,5-Diphenyl-1-(4-fluorphenyl)-imidazol-2-yloxy]-3methyl-caprylsäure 2,2-Dimethyl-8- $\sqrt{4}$ ,5-diphenyl-1-(4-fluorphenyl)-imidazol-2yloxy/-caprylsäure 3,3-Dimethyl-8- $\mathbb{Z}4$ ,5-diphenyl-1-(4-fluorphenyl)-imidazol-2yloxy/-caprylsäure 2,3-Dimethyl-8- $\angle 4$ ,5-diphenyl-1-(4-fluorphenyl)-imidazol-2yloxy/-caprylsäure 2,2-Dimethyl-5-[4,5-diphenyl-1-(4-fluorphenyl)-imidazol-2yloxy7-valeriansäure 8-[4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy]-2methyl-caprylsäure 8-[4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy]-3methyl-caprylsäure 8-24,5-Bis-(4-chlorphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy/-2,2aimethyl-caprylsäure  $8-\sqrt{4}$ ,  $5-Bis-(4-chlorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy<math>\sqrt{7}-3$ , 3dimethyl-caprylsäure 8-/4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy/-2,3-20 dimethyl-caprylsäure 5-/4, 5-Bis-(4-chlorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy/-2, 2dimethyl-valeriansäure 8-Z4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy/-2methyl-caprylsäure 8-[4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy]-3-25 methyl-caprylsäure  $8-\sqrt{4}$ ,5-Bis-(4-fluorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy $\sqrt{7}$ -2,2dimethyl-caprylsäure 8-[4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy]-3,3dimethyl-caprylsäure dimethyl-caprylsäure 5-[4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy]-2,2dimethyl-valeriansäure

```
8-24.5-Bis-(4-methoxyphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy/-2-
   methyl-caprylsäure
   8-/4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy/-3-
  methyl-caprylsäure
   8-24,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy/-
   2,2-dimethyl-caprylsäure
   8-24,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy7-
   3,3-dimethyl-caprylsäure
   8-/4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-1-phenyl-imidazol-2-yloxy7-
   2,3-dimethyl-caprylsäure
   5-/4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-l-phenyl-imidazol-2-yloxy/-
   2,2-dimethyl-valeriansäure
   2-Methyl-8-/1,4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-yloxy/-
   caprylsäure
15
   3-Methyl-8-/1,4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-yloxy/-
   caprylsäure
   2,2-Dimethyl-8-\sqrt{1},4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-
   yloxy/-caprylsäure
   3,3-Dimethyl-8-21,4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-
20
   yloxy/-caprylsäure
   2,3-Dimethyl-8-\sqrt{1},4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-
   yloxy7-caprylsäure
   2,2-Dimethyl-5-\angle1,4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol-2-
   yloxy/-valeriansäure
25
   sowie deren Ester und Alkalisalze.
```

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen interessante pharmakologische Eigenschaften, insbesondere antithrombotische, entzündungshemmende, antiatherosklerotische und lipidsenkende Wirksamkeit bei ausgezeichneter Verträglichkeit.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin Verfahren zur Herstellung sowie pharmazeutische Zubereitungen dieser Verbindungen und ihre Verwendung als Arzneimittel. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden dadurch hergestellt, daß man ein 4-Imidazolin-2-on der allgemeinen Formel II

worin R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> die in Formel I angegebenen Bedeutungen
besitzen, in einem indifferenten organischen Lösungsmittel, z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Tetramethylharnstoff, Dimethylsulfoxid, Tetrahydrothiophen-l,l-dioxid
durch Zusatz einer Hilfsbase wie z.B. Natriumhydrid,
Kaliumhydrid, Kalium-tert-butylat oder Lithium-organischer
Verbindungen in das entsprechende Alkalisalz überführt und
dieses mit einem Alkylierungsmittel der allgemeinen Formel
III umsetzt,

$$\begin{array}{c} R^4 \\ X-(CH_2)_m-C-(CH_2)_n-COOR^6 \end{array}$$
 III

20

worin m, n, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup> die in Formel I angegebenen Bedeutungen besitzen und X ein Halogen, Tosyloxyrest oder eine ähnliche Abgangsgruppe darstellt. Die erhältenen Ester (R<sup>6</sup> = Alkyl, Aralkyl) werden z.B. durch Säulenchromatographie oder Umkristallisation von den infolge der konkurrierenden N-Alkylierung von II entstehenden Isomeren getrennt.

Die Ausgangsverbindungen der Formel II werden nach oder analog den bekannten Verfahren hergestellt, z.B. Org. Synth. Coll. Vol. II, 231
H. Ahlbrecht und H. Hanisch, Synthesis 1973, 109
H.G. Aurich, Liebigs Ann. Chem. 732, 195 (1970)
B. Krieg und H. Lautenschläger, Liebigs Ann. Chem. 1976, 208

B. Krieg und H. Lautenschläger, Liebigs Ann. Chem. <u>1976</u>, 1471 Y.A. Baskakov et al., USSR-Patent 389096, C.A. <u>79</u>, 126502 (1973)

5

Die erhaltenen Ester der Formel I können nach den üblichen Verfahren, z.B. durch Reaktion mit einem Alkalihydroxid in wässrigen, wässrig-organischen oder organischen Reaktionsmedien, wie z.B. Wasser, Alkoholen oder Ethern oder deren Mischungen, in die entsprechenden Alkalisalze der Formel I und durch nachfolgenden Zusatz einer Mineralsäure in die Säuren der Formel I überführt werden.

Umgekehrt lassen sich aus den Säuren der Formel I und den Alkalisalzen der Formel I nach den üblichen Verfahren die Ester der Formel I herstellen, so z.B. durch Behandeln der Säuren mit den entsprechenden Alkoholen unter Zusatz eines Kondensationsmittels wie z.B. Dicyclohexylcarbodiimid, z.B. durch Umesterung mit Ameisensäure- oder Essigsäure- estern oder durch Alkylieren der Alkalisalze der Formel I mit den entsprechenden Alkylhalogeniden, Alkylsulfaten usw. in indifferenten Lösungsmitteln.

Die Säuren der Formel I können auch hergestellt werden,
indem man die Ausgangsverbindungen II mit Halogenierungsmitteln, wie z.B. Phosphoroxytrichlorid, Phosphoroxytribromid oder Phosphorpentachlorid, zu den Halogenderivaten
der Formel IV umsetzt

worin Y ein Chlor- oder Bromatom ist und  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  die in 35 Formel I angegebenen Bedeutungen haben, und die Zwischenverbindungen nachfolgend mit einem Salz der Formel V

1  $R^{4}$   $R^{9}O-(CH_{2})_{m}-C-(CH_{2})_{n}-COOR^{9}$ 

worin m, n, R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> die in Formel I angegebenen Bedeutungen haben und R<sup>9</sup> ein Alkalimetall- oder Erdalkalimetallkation ist, in einem indifferenten organischen Lösungsmittel, wie z.B. Ether, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Toluol, behandelt. Die Reaktion kann auch unter Anwendung von Phasentransferkatalysatoren, wie z.B. Kronenethern, erfolgen.

Als mit den Resten  $\mathbb{R}^7$  und  $\mathbb{R}^8$  substituierte Phenylradikale kommen in den Verbindungen I z.B. in Frage: Phenyl, 2-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 4-Fluorphenyl,

2-Chlorphenyl, 3-Chlorphenyl, 4-Chlorphenyl, 2-Methoxy-phenyl, 3-Methoxyphenyl, 4-Methoxyphenyl, 2-Ethoxyphenyl, 3-Ethoxyphenyl, 4-Ethoxyphenyl, 2-Methylphenyl, 3-Methylphenyl, 4-Methylphenyl, 2-Trifluormethylphenyl, 3-Trifluormethylphenyl, 4-Trifluormethylphenyl, 2,3-Difluor-

pnenyl, 2,4-Difluorphenyl, 2,5-Difluorphenyl, 2,6-Difluorphenyl, 3,4-Difluorphenyl, 3,5-Difluorphenyl, 2,3-Dichlorphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 2,6-Dichlorphenyl, 3,4-Dichlorphenyl, 3,5-Dichlorphenyl, 2,3-Dimethoxyphenyl, 2,4-Dimethoxyphenyl, 2,5-Dimethoxyphenyl,

2.6-Dimethoxyphenyl, 3,4-Dimethoxyphenyl, 3,5-Dimethoxyphenyl, 2,3-Dimethylphenyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2,5-Dimethylphenyl, 2,6-Dimethylphenyl, 3,4-Dimethylphenyl, 3,5-Dimethylphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl.

```
Typische Ausgangsverbindungen der Formel II sind bei-
   spielsweise:
   4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on
   4,5-Diphenyl-1-ethyl-4-imidazolin-2-on
   4,5-Diphenyl-l-propyl-4-imidazolin-2-on
   4,5-Diphenyl-1-butyl-4-imidazolin-2-on
   1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-4-imidazolin-2-on
   1-Benzyl-4,5-diphenyl-4-imidazolin-2-on
   4,5-Diphenyl-1-phenylethyl-4-imidazolin-2-on
10
   1,4-Diphenyl-4-imidazolin-2-on
   1,5-Diphenyl-4-imidazolin-2-on
   1,4,5-Triphenyl-4-imidazolin-2-on
   1-Phenyl-4-imidazolin-2-on
   4,5-Dimethyl-1-phenyl-4-imidazolin-2-on
   4,5-Diisopropyl-l-phenyl-4-imidazolin-2-on
15
   1,5-Diphenyl-4-methyl-4-imidazolin-2-on
   1,4-Diphenyl-5-methyl-4-imidazolin-2-on
   1,5-Diphenyl-4-isopropyl-4-imidazolin-2-on
   sowie deren am Aromaten mit R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> substituierte Ver-
20
   bindungen, wie z.B.
   1-(4-Chlorphenyl)-4,5-diphenyl-4-imidazolin-2-on
    4,5-Diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-4-imidazolin-2-on
    4,5-Diphenyl-1-(4-methylphenyl)-4-imidazolin-2-on
    4,5-Diphenyl-1-(2-fluorphenyl)-4-imidazolin-2-on
    4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-1-phenyl-4-imidazolin-2-on
25
    4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-1-phenyl-4-imidazolin-2-on
    4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-1-phenyl-4-imidazolin-2-on
    1,4,5-Tris-(4-chlorphenyl)-4-imidazolin-2-on
    1-(3,4-Dimethoxyphenyl)-4,5-diphenyl-4-imidazolin-2-on
    4,5-Diphenyl-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-4-imidazolin-2-on
30
    4,5-Diphenyl-1-(3-trifluormethylphenyl)-4-imidazolin-2-on
    Als Alkylierungsmittel der Formel III kommen z.B. die
    Ester folgender Halogenalkansäuren in Frage:
    Chloressigsäure, Bromessigsäure, 2-Chlorpropionsäure,
    3-Chlorpropionsäure, 2-Brompropionsäure, 3-Brompropion-
```

- säure, 2-Chlorbuttersäure, 4-Chlorbuttersäure, 2-Brombuttersäure, 4-Brombuttersäure, 2-Chlor-2-methyl-propionsäure, 2-Brom-2-methyl-propionsäure, 3-Chlor-2,2-dimethylpropionsäure, 2-Chlor-2-phenyl-propionsäure, 2-Brom-2-phenyl-propionsäure, 2-Chlorvaleriansäure, 2-Bromvaleriansäure, 5-Chlorvaleriansäure, 5-Bromvaleriansäure, 2-Chlorcapronsäure, 2-Bromcapronsäure, 6-Chlorcapronsäure, 6-Bromcapronsäure, 2-Chlorönanthsäure, 2-Bromönanthsäure, 7-Chlorönanthsäure, 7-Bromönanthsäure, 2-Chlorcaprylsäure, 2-Bromcaprylsäure, 8-Chlorcaprylsäure, 8-Bromcaprylsäure, 10 8-Chlor-2,2-dimethyl-caprylsäure, 8-Brom-2,2-dimethylcaprylsäure, 2-Chlorpelargonsäure, 2-Brompelargonsäure, 9-Chlorpelaryonsäure, 9-Brompelaryonsäure, 2-Chlorcaprinsäure, 2-Bromcaprinsäure, 10-Chlorcaprinsäure, 10-Bromcaprinsäure, 2-Chlorundecansäure, 2-Bromundecansäure, 15 11-Chlorundecansäure, 11-Bromundecansäure, 8-Brom-2,3-dimethyl-caprylsäure, 8-Chlor-2,3-dimethyl-caprylsäure, 8-Brom-3,3-dimethyl-caprylsäure, 8-Chlor-3,3-dimethylcaprylsäure, 8-Brom-2-methyl-caprylsäure, 8-Chlor-2methyl-caprylsäure, 8-Brom-3-methyl-caprylsäure, 8-Chlor-3-methyl-caprylsäure, 5-Brom-2,2-dimethyl-valeriansäure, 5-Chlor-2,2-dimethyl-valeriansäure. Bei den Alkoholkomponenten der Ester III handelt es sich vorzugsweise um solche mit geradkettigem oder sekundärverzweigtkettigem gesättigten Kohlenwasserstoffrest mit 1-6 Kohlenstoffatomen wie z.B. Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Butanol, tert.-Butanol, Hexanol sowie um Benzylalkohol.
- Als Beispiele für Alkylierungsmittel zur Überführung der Säuren und Alkalisalze I in die entsprechenden Ester seien genannt:
  Diazomethan, Dimethylsulfat, Chlormethan, Brommethan, Jodmethan, Chlorethan, Bromethan, Jodethan, Benzylchlorid,
  Benzylbromid.

ENGLYCOLD -DE 350467741 |

1 Bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I aus den 2-Halogenimidazolen IV, deren Substituenten R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> den bei den 4-Imidazolin-2-onen II genannten entsprechen, können z.B. die Dialkali- und Dierdalkalisalze folgender Hydroxysäuren eingesetzt werden: Hydroxyessigsäure, 2-Hydroxypropionsäure, 3-Hydroxypropionsäure, 2-Hydroxybuttersäure, 4-Hydroxybuttersäure, 2-Hydroxy-2-methyl-propionsäure, 3-Hydroxy-2,2-dimethylpropionsäure, 2-Hydroxy-2-phenyl-propionsäure, 2-Hydroxybuttersäure, 4-Hydroxybuttersäure, 2-Hydroxyvaleriansäure, 5-Hydroxyvaleriansäure, 2-Hydroxycapronsäure, 6-Hydroxycapronsäure, 2-Hydroxyönanthsäure, 7-Hydroxyönanthsäure, 2-Hydroxycaprylsäure, 8-Hydroxycaprylsäure, 8-Hydroxy-2,2dimethyl-caprylsäure, 2-Hydroxypelargonsäure, 9-Hydroxy-15 pelargonsäure, 2-Hydroxycaprinsäure, 10-Hydroxycaprinsäure, 8-Hydroxy-2-methyl-caprylsäure, 8-Hydroxy-3-methylcaprylsäure, 8-Hydroxy-3,3-dimethyl-caprylsäure, 8-Hydroxy-2,3-dimethyl-caprylsäure, 5-Hydroxy-2,2-dimethylvaleriansäure, 2-Hydroxyundecansäure, 11-Hydroxyundecan-20 säure.

Die vorliegende Erfindung betrifft ebenfalls pharmazeutische Präparate, welche die neuen Imidazolyloxyalkansäuren
in Form ihrer freien Säuren oder als Salze mit pharmakologisch verträglichen Basen oder in Form ihrer Ester enthal-

Bei den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Präparaten handelt es sich um solche zur enteralen wie oralen oder rectalen sowie parenteralen Verabreichung, welche die pharmazeutischen Wirkstoffe allein oder zusammen mit einem üblichen, pharmazeutisch anwendbaren Trägermaterial enthalten. Vorteilhafterweise liegt die pharmazeutische Zubereitung des Wirkstoffes in Form von Einzeldosen vor, die auf die

gewünschte Verabreichung abgestimmt sind, wie z.B. Tabletten, Dragées, Kapseln, Suppositorien, Granulate, Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen. Die Dosierung der Verbindungen liegt üblicherweise zwischen 1-1000 mg pro Dosis, vorzugsweise zwischen 10-500 mg je Dosis und kann ein- oder mehrmals, bevorzugt zwei- bis dreimal täglich verabreicht werden.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert. Die angegebenen Schmelzpunkte wurden mit einem Büchi-Schmelzpunktbestimmungsapparat gemessen und sind nicht korrigiert. Die IR-Spektren wurden mit dem Gerät Nicolet NIC-3600 und die Massenspektren mit dem Gerät Varian MAT-311 A (70 eV) aufgenommen.

20

25

30

35

DISCOURT - DE 3504677A1

Beispiel l

4-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure-ethylester.

- 5,2 g 80 %ige Natriumhydridsuspension werden mit n-Pentan gewaschen und zu einer Mischung aus 40 g 4,5-Diphenyl-l-methyl-4-imidazolin-2-on in 200 ml trockenem Dimethylformamid hinzugefügt. Die Mischung wird erst bei Raumtemperatur, dann unter Rückfluß bis zum Ende der Wasserstoffentwicklung gerührt. Bei Rückflußtemperatur werden 24 g
- 4-Chlorbuttersäureethylester zugetropft. Die Mischung wird ca. 3 Stunden bei dieser Temperatur weitererhitzt, nach dem Abkühlen mit Wasser verdünnt und mit Chloroform extrahiert. Die Chloroformlösung wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der
- Rückstand wird durch Säulenchromatographie (Kieselgel//
  Hexan/Essigsäureethylester) gereinigt.

Ausbeute: 9,5 g (Öl)

IR (Film):  $1733 \text{ cm}^{-1}$ 

MS [m/e]: 364  $(M^+, 11%)$ , 319 (7%), 250 (45%), 115 (100%)

20

### Beispiel 2

5-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure-ethylester.

Analog Beispiel 1 aus:

36 g 80 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension 1000 ml Dimethylformamid

275 g 4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on

176 g 5-Bromvaleriansäureethylester

Ausbeute: 71 g (Öl)

30 IR (Film): 1733 cm<sup>-1</sup>

```
Beispiel 3
   2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazolin-2-yloxy)-buttersäure-
   ethylester.
  Analog Beispiel 1 aus:
   13,6 g 80 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
   1000 ml Dimethylformamid
    103 g 4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on
     81 g 2-Brombuttersäureethylester
   Ausbeute: 45,6 g (Öl)
10
   IR (Film): 1752 \text{ cm}^{-1}
   Beispiel 4
   2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansaure-
   ethylester.
   Analog Beispiel 1 aus:
    27,6 y 80 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
    1000 ml Dimethylformamid
     210 9 4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on
     170 g 2-Bromoctansäureethylester
20
    Ausbeute: 114 g (Öl)
    IR (Film): 1753 \text{ cm}^{-1}
    Beispiel 5
    2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-2-methyl-pro-
    pionsäureethylester.
    Analog Beispiel 1 aus:
     9,3 g 80 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
    300 ml Dimethylformamid
    70,5 g 4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on
     55 g 2-Bromisobuttersäureethylester
 30
                  9,5 g mit Schmp. 114-119°C
     Ausbeute:
    IR (in KBr): 1737 \text{ cm}^{-1}
                  364 (M<sup>+</sup>, 13%), 250 (100%)
     MS [m/e]:
```

```
1
   Beispiel 6
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-decansaureethylester.
   Analog Beispiel 1 aus:
    153 g 55 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
5
   5000 ml Dimethylformamid
   1093 g 1,4,5-Triphenyl-4-imidazolin-2-on
    977 q 2-Bromdecansäureethylester
                 530 g mit Schmp. 74-76°C
   Ausbeute:
   IR (in KBr): 1731 \text{ cm}^{-1}
10
   MS [m/e]: 510 (M^+, 53\%), 437 (13\%), 311 (100\%)
   Beispiel 7
   11-(4,5-Diphenyl-1-ethyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure-
   methylester.
15
   Analog Beispiel 1 aus:
   0,45 g 80 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
   30 ml Dimethylformamid
    4 g 4,5-Diphenyl-1-ethyl-4-imidazolin-2-on
   4,2 g Bromundecansäuremethylester
20
    Ausbeute: 2,2 g (Öl)
    IR (Film): 1742 \text{ cm}^{-1}
    Beispiel 8
    4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy-essigsäureethyl-
25
    ester.
    Analog Beispiel 1 aus:
      5 g 80 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
    300 ml Dimethylformamid
    41,8 g 4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on
30
    20,5 g Chloressigsäureethylester
    Ausbeute: 6,4 g mit Schmp. 61-63°C
    IR (KBr): 1760 \text{ cm}^{-1}
```

```
Beispiel 9
   8-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-
   methylester.
   Analog Beispiel l aus:
   2,4 g 80 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
   160 ml Dimethylformamid
    20 g 4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on
    19 g 8-Bromoctansäuremethylester
                6,1 g mit Schmp. 95-96°C
   Ausbeute:
10
   IR (in KBr): 1735 \text{ cm}^{-1}
   MS [m/e]: 406 (M^+, 46\%), 375 (5\%), 250 (100\%)
   Beispiel 10
   2-Methyl-2-(1,4,5-triphenyl-imidazol-2-yloxy)-propion-
15
    säureethylester.
    Analog Beispiel l aus:
    37,8 g 35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension
    500 ml Dimethylformamid
     90 g 1,4,5-Triphenyl-4-imidazolin-2-on
     60 g 2-Bromisobuttersäureethylester
20
                  20 g mit Schmp. 213-215°C
    Ausbeute:
    IR (in KBr): 1733 \text{ cm}^{-1}
    MS [m/e]: 426 (M^+, 26%), 312 (100%)
25
    Beispiel 11
    2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäureethylester.
    Analog Beispiel l aus:
    40,5 g 35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension
    700 ml Dimethylformamid
    100 g 1,4,5-Triphenyl-4-imidazolin-2-on
30
      83 g 2-Bromoctansäureethylester
                  21 g mit Schmp. 73-75°C
     Ausbeute:
     IR (in KBr): 1731 \text{ cm}^{-1}
     MS [m/e]: 482 (M^+, 72\%), 311 (100%)
 35
```

```
Beispiel 12
  2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäureethyl-
  ester.
  Analog Beispiel 1 aus:
  28,6 g 35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension
  500 ml Dimethylformamid
    75 g 1,4,5-Triphenyl-4-imidazolin-2-on
    49 g 2-Brombuttersäureethylester
                30 g mit Schmp. 139-141°C
   Ausbeute:
   IR (in KBr): 1730 cm<sup>-1</sup>
   MS [m/e]: 426 (M^+, 61\%), 311 (100\%)
   Beispiel 13
   8-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-
   methylester.
   Analog Beispiel l aus:
    57 g 35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension
   300 ml Dimethylformamid
   159 g 1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-4-imidazolin-2-on
   118 g 8-Bromoctansäuremethylester
20
   Ausbeute: 33 g mit Schmp. 62-64°C
   IR (in KBr): 1737 cm<sup>-1</sup>
   MS [m/e]: 474 (M<sup>+</sup>, 30%), 318 (37%), 236 (100%)
25
   Beispiel 14
    8-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-
    methylester.
    Analog Beispiel l aus:
    7,2 g 35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension
30
    100 ml Dimethylformamid
     20 g l-Benzyl-4,5-diphenyl-4-imidazolin-2-on
     15 g 8-Bromoctansäuremethylester
    Ausbeute: 10 g (die Substanz wurde als öliges Rohprodukt
                    weiterverarbeitet)
    IR (Film): 1737 cm<sup>-1</sup>
35
    MS [m/e]: 482 (M^+, 75\%), 326 (85%), 235 (61%), 91 (100%)
```

```
Beispiel 15
   4-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure-
   ethylester.
  Analog Beispiel l aus:
          35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension
   200 ml Dimethylformamid
   100 g l-Benzyl-4,5-diphenyl-4-imidazolin-2-on
    46 g 4-Chlorbuttersäureethylester
   Ausbeute: 11 g (die Substanz wurde als öliges Rohprodukt
10
                     weiterverarbeitet)
   IR (Film): 1740 \text{ cm}^{-1}
   MS [m/e]: 440 (M<sup>+</sup>, 10%), 326 (27%), 235 (10%), 115 (100%),
              91 (49%)
15
    Beispiel 16
    11-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure-
    methylester.
    Analog Beispiel l aus:
    4,4 g 55 %iger Natriumhydrid-Mineralölsuspension
20
    100 ml Dimethylformamid
     20 g 4,5-Diphenyl-1-methyl-4-imidazolin-2-on
     25 g ll-Bromundecansäuremethylester
                  3 g mit Schmp. 66-68°C
    Ausbeute:
    IR (in KBr): 1739 \text{ cm}^{-1}
    MS [m/e]: 448 (M^+, 39\%), 250 (100%)
 25
    Beispiel 17
    8-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-
     methylester.
 30
    Analog Beispiel l aus:
            35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension
     100 ml Dimethylformamid
      10 g 1,5-Diphenyl-4-methyl-4-imidazolin-2-on
     9,5 g 8-Bromoctansäuremethylester
 35
     Ausbeute: 2,3 g (Öl)
     IR (Film): 1744 cm<sup>-1</sup>
```

Beispiel 18

8-(1,5-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansauremethylester.

Analog Beispiel 1 aus:

4,9 g 35 %iger Kaliumhydrid-Mineralölsuspension

5 100 ml Dimethylformamid

10 g 1,5-Diphenyl-4-imidazolin-2-on

10 g 8-Bromoctansäuremethylester

4 g mit Schmp. 161-165°C Ausbeute:

IR (in KBr):  $1736 \text{ cm}^{-1}$ 

#### 10 Beispiel 19

5-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure. 49 g 5-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäureethylester und 15,5 g Natriumhydroxid werden in 250 ml Ethanol gelöst und die Mischung bei Raumtemperatur

15 ca. 24 Stunden gerührt. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen, der Rückstand (Natriumsalz) mit Ether gewaschen und zwischen Chloroform und 10 %iger Essigsäure verteilt. Die Chloroformlösung wird mehrfach mit 10 %iger Essiysäure und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat

getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft.

Ausbeute: 35 g mit Schmp. 144°C

MS [m/e]: 350  $(M^+, 3%)$ , 250 (100%)

#### Beispiel 20

2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure.

25 Analog Beispiel 19 aus:

2=(4.5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäureethylester

9,9 g Natriumhydroxid

300 ml Ethanol;

das Natriumsalz wird nach Waschen mit Ether in Wasser aufgeschlämmt und die Aufschlämmung nach Zugabe von Chloroform unter intensivem Rühren mit verdünnter Salzsäure vorsichtig schwach angesäuert. Die Chloroformphase wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft.

35 Ausbeute: 22 g mit Schmp. 284°C MS [m/e]: 336  $(M^+, 0.2\%)$ , 250 (100%)

```
Beispiel 21
   2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure.
   Analog Beispiel 20 aus:
   98 g 2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octan-
5
        säureethylester
   28 g Natriumhydroxid
   1000 ml Ethanol
   Ausbeute: 73 g mit Schmp. 111°C
   MS [m/e]: 392 (M^+, 1,5%), 250 (100%)
10
   Beispiel 22
```

2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-decansaure. 28,6 g 2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-decansaureethylester werden in 1000 ml Dioxan gelöst, eine Lösung von 4,5 g Natriumhydroxid in 100 ml Wasser hinzugefügt und 15 die Mischung 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach werden die Lösungsmittel im Vakuum abgezogen, der Rückstand mit Ether gewaschen und analog Beispiel 20 weiterverarbeitet.

Ausbeute: 23,1 g mit Schmp. 132°C 20

## Beispiel 23

11-(4,5-Diphenyl-1-ethyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure.

Analog Beispiel 19 aus:

2,1 g ll-(4,5-Diphenyl-1-ethyl-imidazol-2-yloxy)-undecan-25 säuremethylester

0,54 g Natriumhydroxid

10 ml Ethanol

Ausbeute: 1,51 g mit Schmp. 100-101°C

MS [m/e]: 448  $(M^+, 6%)$ , 264 (100%), 236 (19%)

```
1
   Beispiel 24
   4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy-essigsäure.
   Analog Beispiel 20 aus:
   6,2 g 4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxyessigsäure-
         ethylester
   1,5 g Natriumhydroxid
   40 ml Ethanol
   Ausbeute: 2,1 g mit Schmp. 135-136°C
   MS [m/e]: 308 (M^+, 13\%), 250 (100%)
10
   Beispiel 25
   8-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure.
   Analog Beispiel 22 aus:
   3,9 g 8-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octan-
15
         säuremethylester
   100 ml Dioxan
   1,15 g Natriumhydroxid in 10 ml Wasser
   Ausbeute: 3,1 g mit Schmp. 128-130°C
   MS [m/e]: 392 (M^+, 9%), 250 (100%)
20
   Beispiel 26
   2-Methyl-2-(1,4,5-triphenyl-imidazol-2-yloxy)-propion-
   säure.
   Analog Beispiel 22 aus:
25
   14,9 g 2-Methyl-2-(1,4,5-triphenyl-imidazol-2-yloxy)-pro-
           pionsäureethylester
    500 ml Dioxan
      4 g Natriumhydroxid in 50 ml Wasser
                                  250°C
    Ausbeute: 11,9 g mit Schmp.
30
```

```
1
  Beispiel 27
  2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansaure.
  Analog Beispiel 22 aus:
   20 g 2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-
5
          ethylester
   500 ml Dioxan
   3,5 g Natriumhydroxid in 50 ml Wasser
   Ausbeute: 16 g mit Schmp. 142-144°C
   MS [m/e]: 454 (M^+, 4%), 312 (100%)
10
   Beispiel 28
   2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure.
   Analog Beispiel 22 aus:
          2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure-
15
           ethylester
    400 ml Dioxan
    4,5 g Natriumhydroxid in 40 ml Wasser
    Ausbeute: 18,1 g mit Schmp. 129-132°C
    MS [m/e]: 398 (7%), 312 (100%)
20
    Beispiel 29
    8-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure.
    Analog Beispiel 19 aus:
     20 g 8-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-
 25
           octansäuremethylester
      5 g Natriumhydroxid
    300 ml Ethanol
    Ausbeute: 17 g mit Schmp. 95°C
    MS [m/e]: 460 (M^+, 1%), 318 (30%), 236 (100%)
 30
```

```
1
   Beispiel 30
   8-(l-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure.
   Analog Beispiel 22 aus:
    10 g 8-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octan-
5
          säuremethylester
   500 ml Dioxan
   3,5 g Natriumhydroxid in 50 ml Wasser
   Ausbeute: 6,8 g mit Schmp. 110°C
   MS [m/e]: 468 (M^+, 12%), 326 (100%), 235 (91%)
10
   Beispiel 31
   4-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure.
   Analog Beispiel 22 aus:
    11 g 4-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-butter-
15
          säureethylester
   500 ml Dioxan
   4,5 g Natriumhydroxid in 50 ml Wasser
   Ausbeute: 4,9 g mit Schmp. 135°C
20
   Beispiel 32
   11-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-undecansaure.
   Analog Beispiel 22 aus:
     3 g 11-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-unde-
          cansäuremethylester
25
   100 ml Dioxan
   0,6 g Natriumhydroxid in 10 ml Wasser
   Ausbeute: 2,4 g mit Schmp. 136-138°C
   MS [m/e]: 434 (M^+, 3%), 250 (100%)
```

Beispiel 33

8-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure.

Analog Beispiel 22 aus:

2,3 g 8-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-octan-5 säuremethylester

100 ml Dioxan

0,5 g Natriumhydroxid in 10 ml Wasser

Ausbeute: 1,5 g mit Schmp. 143-145°C

MS [m/e]: 392  $(M^+, 23\%)$ , 250 (100%)

10

# Beispiel 34

5-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure-Natriumsalz.

5-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-valeriansäure 15 wird in Ethanol gelöst und mit der äquivalenten Menge Natronlauge versetzt, die Mischung im Vakuum zur Trockne eingeengt und der Rückstand pulverisiert.

Ausbeute: quantitativ

Analog Beispiel 34 werden hergestellt:

20 2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure-Natriumsalz

2-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-Natriumsalz

25

2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-decansäure-Natriumsalz

11-(4,5-Diphenyl-1-ethyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure-30 Natriumsalz

8-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansaure-Natriumsalz

35

DNIEDOCID -DE GENAETTALL

- 1 2-Methyl-2-(1,4,5-triphenyl-imidazol-2-yloxy)-propion-säure-Natriumsalz
- 5 2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-Natrium-salz
  - 2-(1,4,5-Triphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure-Natrium-salz
- 8-(1-Cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-Natriumsalz
- 8-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-Natriumsalz
  - 4-(1-Benzyl-4,5-diphenyl-imidazol-2-yloxy)-buttersäure-Natriumsalz
- 11-(4,5-Diphenyl-1-methyl-imidazol-2-yloxy)-undecansäure20
  Natriumsalz
  - 8-(1,5-Diphenyl-4-methyl-imidazol-2-yloxy)-octansäure-Natriumsalz

#### 25 Beispiel 35

6-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-hexansaure.

- a) 2-Chlor-1,4-diphenylimidazol.
- 100 g 1,4-Diphenyl-4-imidazolin-2-on werden mit 420 ml
  Phosphoroxytrichlorid gemischt und die Mischung 6 Stunden
  auf 100°C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird die Mischung auf
  Eis gegossen, die wässrige Phase dekantiert und der Rückstand mit Chloroform aufgenommen. Die Chloroformlösung
  wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet,
  über eine kurze Kieselgelsäule filtriert und das Lösungsmittel eingeengt.

Ausbeute: 102 g

b) 6-(1,4-Diphenyl-imidazol-2-yloxy)-hexansäure. 0,6 g 80 %ige Natriumhydridsuspension werden mit n-Pentan gewaschen und zu einer Mischung aus 3,1 g 6-Hydroxyhexansäure-Natriumsalz in 40 ml trockenem Dimethylformamid hinzugefügt. Die Mischung wird erst bei Raumtemperatur, dann unter Rückfluß bis zum Ende der Wasserstoffentwicklung gerührt. Bei Rückflußtemperatur werden 5 g 2-Chlor-1,4-diphenylimidazol zugegeben und das Gemisch weitere 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt, mit Wasser verdünnt und mit verdünnter Salzsäure schwach angesäuert. Die ausgefallene 10 Säure wird mit Chloroform extrahiert, die Chloroformlösung mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie (Kieselgel//Hexan/Essigsäure-15 ethylester) gereinigt. Ausbeute: 4,8 g mit Schmp. 76-78°C MS [m/e]: 350 (M+, 8%), 236 (100%), 207 (13%), 104 (36%) Analog Beispiel 35 und den folgenden Beispielen können aus 20 anderen 2-Chlorimidazolen, z.B. 2-Chlor-4,5-diphenyl-1-methyl-imidazol 2-Chlor-l-cyclohexyl-4,5-diphenyl-imidazol 2-Chlor-1,5-diphenyl-imidazol 2-Chlor-4,5-dimethyl-1-phenyl-imidazol 25

2-Chlor-l-benzyl-4,5-diphenyl-imidazol
2-Chlor-l,5-diphenyl-1-ethyl-imidazol
2-Chlor-4,5-diphenyl-1-ethyl-imidazol
2-Chlor-l,4-diphenyl-5-methyl-imidazol
2-Chlor-l,5-diphenyl-4-isopropyl-imidazol
2-Chlor-l,4,5-triphenyl-imidazol
2-Chlor-l-(4-chlorphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol
2-Chlor-4,5-diphenyl-1-(4-methoxyphenyl)-imidazol
2-Chlor-4,5-diphenyl-1-(4-methylphenyl)-imidazol
2-Chlor-4,5-diphenyl-1-(2-fluorphenyl)-imidazol
4,5-Bis-(4-chlorphenyl)-2-chlor-l-phenyl-imidazol
4,5-Bis-(4-fluorphenyl)-2-chlor-l-phenyl-imidazol

1 4,5-Bis-(4-methoxyphenyl)-2-chlor-1-phenyl-imidazol
2-Chlor-1,4,5-tris-(4-chlorphenyl)-imidazol
2-Chlor-1-(3,4-dimethoxyphenyl)-4,5-diphenyl-imidazol
2-Chlor-4,5-diphenyl-1-(3,4-methylendioxyphenyl)-imidazol

durch Umsetzung mit geeigneten Hydroxyalkansäuren bzw. deren Salzen die erfindungsgemäßen Säuren der Formel I heryestellt werden.

Statt der genannten 2-Chlor-imidazole lassen sich auch die entsprechenden 2-Brom-imidazole einsetzen, die analog Beispiel 35a aus Phosphoroxytribromid und 4-Imidazolin-2-onen zugänglich sind.

# <u>Beispiel 36</u>

15 2-Methyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-octansäure.

4,3 g 8-Hydroxy-2-methyl-octansäure-Kaliumsalz werden in 100 ml absol. Dimethylformamid gelöst, 3,4 g Kalium-tert-butylat hinzugefügt und die Mischung 1 Stunde auf 120°C erwärmt. Danach werden 6,6 g 2-Chlor-1,4,5-triphenylimidazol zugesetzt und die Mischung weitere 4 Stunden auf 140°C erhitzt. Das Lösungsmittel wird abgezogen und der Rückstand zwischen Chloroform und 10 %iger Essigsäure verteilt. Die Chloroformlösung wird mehrfach mit 10 %iger Essigsäure und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft. Der Rückstand wird durch Säulenchromatographie (Kieselgel//Hexan/Essigsäureethylester) gereinigt.

Ausbeute: 3,5 g mit Schmp. 162°C

Das Natriumsalz wird analog Beispiel 34 hergestellt.

Beispiel 37
3-Methyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-octansäure.

Analog Beispiel 36 aus:

4,3 g 8-Hydroxy-3-methyl-octansäure-Kaliumsalz

100 ml Dimethylformamid

3,4 g Kalium-tert-butylat

6,6 g 2-Chlor-1,4,5-triphenylimidazol

Ausbeute: 5,5 g mit Schmp. 160°C

Das Natriumsalz wird analog Beispiel 34 hergestellt.

## Beispiel 38

2,2-Dimethyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-octansäure.

Analog Beispiel 36 aus:

4,5 g 2,2-Dimethyl-8-hydroxyoctansäure-Kaliumsalz

100 ml Dimethylformamid

3,4 g Kalium-tert-butylat

20 6,6 g 2-Chlor-1,4,5-triphenylimidazol

Ausbeute: 4,9 g mit Schmp. 161°C

Das Natriumsalz wird analog Beispiel 34 hergestellt.

# Beispiel 39

3,3-Dimethyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-octansäure.

Analog Beispiel 36 aus:

4,5 g 3,3-Dimethyl-8-hydroxyoctansaure-Kaliumsalz

100 ml Dimethylformamid

3,4 g Kalium-tert-butylat

6,6 g 2-Chlor-1,4,5-triphenylimidazol

Ausbeute: 6,3 g mit Schmp. 163°C

35 Das Natriumsalz wird analog Beispiel 34 hergestellt.

DE 250467781 1

Beispiel 40

2,3-Dimethyl-8-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-octansäure.

Analog Beispiel 36 aus:

5 4,5 g 2,3-Dimethyl-8-hydroxyoctansäure-Kaliumsalz

100 ml Dimethylformamid

3,4 g Kalium-tert-butylat

6,6 g 2-Chlor-1,4,5-triphenylimidazol

Ausbeute: 5,9 g mit Schmp. 156°C

10

Das Natriumsalz wird analog Beispiel 34 hergestellt.

### Beispiel 41

2,2-Dimethyl-5-(1,4,5-triphenylimidazol-2-yloxy)-valeriansäure.

Analog Beispiel 36 aus:

3,7 g 2,2-Dimethyl-5-hydroxyvaleriansäure-Kaliumsalz

100 ml Dimethylformamid

3,4 g Kalium-tert-butylat

20 6,6 g 2-Chlor-1,4,5-triphenyimidazol

Ausbeute: 4,2 g mit Schmp.: 142°C

Das Natriumsalz wird analog Beispiel 34 hergestellt.

25

THIS PAGE BLANK (USPTO)